Dépistage prénatal

harmony



Dépistage combiné étendu avec ADN fœtal

Dépistage par ADN fœtal

Dépistage biochimique intégré

CONDITIONS DÉPISTÉES

Trisomie 21 (syndrome de Down)	Taux de détection: 98%	Taux de détection: 99%	Taux de détection: +/- 85%*
Trisomie 18 (syndrome d'Edwards)	✓	✓	×
Trisomie 13 (syndrome de Patau)	Par échographie	✓	×
Marqueurs sériques	PAPP-A, ßhCG, PIGF, AFP	×	1 ^{er} trimestre: PAPP-A 2 ^e trimestre: AFP, oestriol, inhibine A, hCG
Malformations congénitales	✓ Par échographie	×	Par échographie
Facteurs de risques obstétricaux	✓	×	×

AUTRES INFORMATIONS IMPORTANTES

Quand faire le test?	Entre 11 semaines et 4 jours et 13 semaines et 6 jours	À partir de 10 semaines	1 ^{ère} étape: entre 10 et 13 semaines 2 ^e étape: entre 14 et 16 semaines
Que comprend le test?	Échographie fœtale et prélèvement sanguin	Prélèvement sanguin	2 prélèvements sanguins et échographie si disponible
2º étape	harmony sans frais si le risque > 1/2500	×	4 marqueurs sériques nécessaires pour l'analyse
Délai	3 à 4 jours ouvrables	5 à 6 jours ouvrables	+/- 7 jours après le 2° prélèvement (14-18 semaines)
Recommandations médicales	Proposé à toutes les femmes enceintes	Suggéré aux femmes présentant des facteurs de risques	Proposé à toutes les femmes enceintes
Sexe fœtal	Si possible à l'échographie (80% des cas)	✓	×
Remboursement par les assurances	Par la majorité des assurances	Rarement remboursé par les assurances	Non applicable
Prix	395\$ (échographie en sus)	525\$ ou 550\$ avec sexe fœtal et/ou anomalies des chromosomes sexuels	Gratuit

chromosomes sexuels

^{*} L'absence de la mesure de la clarté nucale diminue la fiabilité du taux de détection



LE RÉSULTAT

Un **risque faible** (< 1/2500) indique que le résultat est rassurant et que des tests supplémentaires ne sont pas requis.

Un **risque moyen (entre 1/100 et 1/2500)** indique qu'il est souhaitable de réaliser un test de dépistage prénatal par ADN foetal - harmony qui permettra de préciser votre risque, sans frais supplémentaires.

Un **risque élevé** (>1/100) indique qu'un dépistage prénatal par ADN foetal - harmony ou un test de diagnostic prénatal, tel qu'une amniocentèse ou une biopsie choriale, est suggéré. Le diagnostic prénatal permettrait ainsi de confirmer ou d'infirmer la présence d'une anomalie chromosomique.

